J. Linkenhil

(12) NACH DEM VERTRÄG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Welt rganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
4. Januar 2001 (04.01.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/00183 A3

(51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 45/06, A61P 9/00

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/05410

(22) Internationales Anmeldedatum:

13. Juni 2000 (13.06.2000)

(25) Einreichungssprache:

199 29 065.2

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

25. Juni 1999 (25.06.1999) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GRÜTZMANN, Rudi [DE/DE]; Helsinkistr. 20, D-42657 Solingen (DE). MÜLLER, Ulrich [DE/DE]; Neuer Triebel 91, D-42111 Wuppertal (DE). BISCHOFF, Hilmar [DE/DE]; Am Rohm 78, D-42113 Wuppertal (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 10. Mai 2001

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: COMBINATION OF MTP INHIBITORS AND HMG-COA REDUCTASE INHIBITORS AND THE USE THEREOF IN MEDICAMENTS

(54) Bezeichnung: KOMBINATION VON MTP-INHIBITOREN UND HMG-CoA-REDUKTASE-INHIBITOREN UND IHRE VERWENDUNG IN ARZNEIMITIELN

(57) Abstract: The invention relates to the use of a combination consisting of at least one selected MTP inhibitor (constituent A) and f at least one HMG-CoA reductase inhibitor (constituent B) for fighting cardiovascular diseases. The invention also relates to medicaments containing this combination and to the production thereof.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft die Verwendung einer Kombination aus mindestens einem ausgewählen MTP-Inhibitor (Komponente A) und einem HMG-CoA-Reduktase-Inhibitor (Komponente B) zur Bekämpfung von Herzkreislauferkrankungen, Arzneimittel enthaltend diese Kombination und ihre Herstellung.

LA 33846

X

7 4

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interprisal Application No PO P 00/05410

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K45/06 A61P9/00						
	·					
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC				
B. FIELDS	SEARCHED					
Minimum de IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classification $A61K$	on symbols)				
	AV4R		·			
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields s	earched			
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data ba	se and. where practical search terms used	<u> </u>			
1	ternal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Data	•	•			
		, 510010				
	•					
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.			
Α	WO 98 23593 A (PFIZER)		1-4			
	4 June 1998 (1998-06-04) claims 1,33-41,44,47					
A	WO 98 50028 A (BRISTOL-MYERS SQUI 12 November 1998 (1998-11-12)	[BB)	1-4			
	claims 1,4,16,17,22					
	page 1, line 5-13					
	magazania dan Albaria					
,						
	*					
		the second second				
	har decuments are listed in the continuation of hov C	Potent family members are listed	in anney			
Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex.						
Special categories of cited documents: T tater document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but						
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance considered to						
"X" document of particular relevance; the claimed invention filing date "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to						
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention						
charmon or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such document.						
other means ments, such combination being obvious to a person skilled in the art.						
later than the priority date claimed ** document member of the same patent family						
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report						
5	January 2001	12/01/2001				
Name and r	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer				
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Postons 7	_			
	Fax: (+31-70) 340-3016	Peeters, J	·			

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Srmat patent family members

PCT 00/05410

Patent document cited in search repor	t	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9823593	Α	04-06-1998	AP	804 A	28-01-2000
			AU	716151 B	17-02-2000
•			AU	4634797 A	22-06-1998
			BG	103434 A	31-07-2000
			BR	9714364 A	21-03-2000
			CN	1238764 A	15-12-1999
			EP	0944602 A	29-09-1999
			HR	970642 A	31-10-1998
			JP 2	2000505810 T	16-05-2000
			NO	992525 A	26-05-1999
			US	6121283 A	19-09-2000
			ZA	9710641 A	26-05-1999
WO 9850028	A	12-11-1998	AU	7155998 A	27-11-1998
			EP	1024804 A	09-08-2000

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PC Dales Aktenzeichen 00/05410

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			-,		
A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K45/06 A61P9/00					
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK					
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE				
Recherchie IPK 7	Recherchierter Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 A61K				
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s	soweit diese unter die recherchierten Gebiete	e fallen		
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)		
EPO-In	ternal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Dat	a, BIOSIS			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angal	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
A	WO 98 23593 A (PFIZER) 1-4 4. Juni 1998 (1998-06-04) Ansprüche 1,33-41,44,47				
A	WO 98 50028 A (BRISTOL-MYERS SQU 12. November 1998 (1998-11-12) Ansprüche 1,4,16,17,22 Seite 1, Zeile 5-13	1–4			
			·		
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen X Siehe Anhang Patentfamilie					
*Besondere Kalegorien von angegebenen Veröffentlichungen : "T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der ahmeldung nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist					
*E' åfteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist					
"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden "V Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "V Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "V Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung					
ausgeführt) kann nicht als auf erfinderischer Tatigkeit berunend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen					
veröffentlichung, eine Sch auf eine mundliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist					
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist a verönlertung, die magned derseiben Pateinfantlie st					
	bschlusses der internationalen Recherche Januar 2001	Absendedatum des internationalen Rec	nerchenoenchis		
тчана: ипо Ро	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentiant, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter			
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Peeters, J			

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung.... die z

en Palentfamilie gehören

Intermoles Aktenzeichen
PC 00/05410

Im Recherchenberich angeführtes Patentd kui		Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9823593	A	04-06-1998	AP .	804 A	28-01-2000
			AU	716151 B	17-02-2000
			AU	4634797 A	22-06-1998
			BG	103434 A	31-07-2000
		•	BR	9714364 A	21-03-2000
			CN	1238764 A	15-12-1999
			EP	0944602 A	29-09-1999
			HR	970642 A	31-10-1998
			JP 2	000505810 T	16-05-2000
			NO	. 992525 A	26-05-1999
•			US	6121283 A	19-09-2000
			ZA	9710641 A	26-05-1999
WO 9850028	A	12-11-1998	AU	7155998 A	27-11-1998
			EP	1024804 A	09-08-2000

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisati n für geistiges Eigentum Internationales Büro



not. Js Imamamamami

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
4. Januar 2001 (04.01.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/00183 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/05410

A61K 31/00

(22) Internationales Anmeldedatum:

13. Juni 2000 (13.06.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 199 29 065.2 25

25. Juni 1999 (25.06.1999) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (mar für US): GRÜTZMANN, Rudi [DE/DE]; Helsinkistr. 20, D-42657 Solingen (DE). MÜLLER, Ulrich [DE/DE]; Neuer Triebel 91, D-42111 Wuppertal (DE). BISCHOFF, Hilmar [DE/DE]; Am Rohm 78, D-42113 Wuppertal (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

 Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

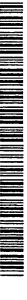
Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: COMBINATION OF MTP INHIBITORS AND HMG-CoA REDUCTASE INHIBITORS AND THE USE THEREOF IN MEDICAMENTS

(54) Bezeichnung: KOMBINATION VON MTP-INHIBITOREN UND HMG-CoA-REDUKTASE-INHIBITOREN UND IHRE VERWENDUNG IN ARZNEIMITTELN

(57) Abstract: The invention relates to the use of a combination consisting of at least one selected MTP inhibitor (constituent A) and of at least one HMG-CoA reductase inhibitor (constituent B) for fighting cardiovascular diseases. The invention also relates to medicaments containing this combination and to the production thereof.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft die Verwendung einer Kombination aus mindestens einem ausgewählten MTP-Inhibitor (Komponente A) und einem HMG-CoA-Reduktase-Inhibitor (Komponente B) zur Bekämpfung von Herzkreislauferkrankungen, Arzneimittel enthaltend diese Kombination und ihre Herstellung.



THIS PAGE BLANK (USPTO)

10

15

20

25

Kombination von MTP-Inhibitoren und HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren und ihre Verwendung in Arzneimitteln

Die Erfindung betrifft die Verwendung einer Kombination aus mindestens einem ausgewählten MTP-Inhibitor (Komponente A) und einem HMG-CoA-Reduktase-Inhibitor (Komponente B) zur Bekämpfung von Herzkreislauferkrankungen, Arzneimittel enthaltend diese Kombination und ihre Herstellung.

Die Verbindungen der Komponente A sind bereits als ApoB-Sekretionsinhibitoren in den Publikationen EP 705 831, EP 779 279, EP 779 276, EP 802 198 und EP 799 828 beschrieben. Es findet sich jedoch kein Hinweis auf eine Kombination mit HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren.

HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren sind eine dem Fachmann gut bekannte Klasse von Lipidsenkern. Im Rahmen dieser Erfindung als HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren bevorzugte Statine sind z.B. beschrieben in EP 325 130 oder US 5 177 080.

Aus PCT WO 98/31366 und WO 98/03069 sind Kombinationen von MTP-Inhibitoren mit anderen Cholesterol-senkenden Verbindungen bekannt. Die dort konkret genannten MTP-Inhibitoren unterscheiden sich jedoch eindeutig in ihrer chemischen Struktur von den ausgewählten MTP-Inhibitoren, die in der vorliegenden Erfindung beansprucht werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung einer Kombination mindestens eines MTP-Inhibitors als Komponente A der allgemeinen Formel (A1)

$$\begin{array}{c|c}
R^3 & R^1 \\
R^4 & N & R^2 \\
\vdots & \vdots & \vdots \\
R^7 & R^6
\end{array}$$
(A1)

in welcher

R¹ und R² unter Einbezug der sie verbindenden Doppelbindung gemeinsam einen Phenyl- oder Pyridylring oder einen Ring der Formel

worin

R⁸ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

10

5

R³ und R⁴ unter Einbezug der sie verbindenden Doppelbindung gemeinsam einen Phenylring oder einen 4- bis 8-gliedrigen Cycloalken- oder Oxocycloalken- Rest bilden,

15

wobei alle unter R¹/R² und R³/R⁴ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Trifluormethyl, Carboxy, Hydroxy, durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das seinerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann,

20

D für Wasserstoff, Cycloalkyl mit 4 bis 12 Kohlenstoffatomen oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 12 Kohlenstoffatomen steht,

25

E für die -CO- oder -CS-Gruppe steht,

L für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht oder für eine Gruppe der Formel
-NR⁹ steht.

15

20

25

30

worin

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6

Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder
Phenyl substituiert ist,

R⁵ für Phenyl oder für einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten oder ungesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht,

wobei die Cyclen gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Nitro, Carboxy, Halogen, Cyano oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, und/oder die Cyclen gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -OR 10

worin

oder -NR¹¹R¹² substituiert sind,

R¹⁰ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R¹¹ bzw. R¹² gleich oder verschieden sind und Phenyl, Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten

oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 8 Kohlen-

stoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -NR¹³R¹⁴ substituiert ist,

worin

5

R¹³ und R¹⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten,

10

R6

für Wasserstoff, Carboxy oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen steht,

15

oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls durch Hydroxyl oder durch eine Gruppe der Formel -O-CO-R¹⁵ substituiert ist,

worin

20

Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

25

30

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 22 Kohlenstoffatomen bedeutet, die gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -OR¹⁶ substituiert sind,

worin

R¹⁶ Wasserstoff, Benzyl, Triphenylmethyl oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R⁷ für Wasserstoff steht oder

R⁶ und R⁷ gemeinsam für die Gruppe der Formel =O stehen,

oder der allgemeinen Formel (A2)

in welcher

10 A für einen Rest der Formel

15

steht,

worin

L und M gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Carboxyl, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxycarbonyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

- Q ein Stickstoffatom oder die -CH-Gruppe bedeutet,
- 10 T eine Gruppe der Formel -SO₂ oder -CO oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,
 - V ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeuten, die gegebenenfalls durch Halogen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

20

15

5

R⁹ Trifluormethyl, Benzyl oder einen 5- bis 7-gliedrigen, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteratomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, der gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Phenyl, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder eine Gruppe der Formel -S(O)_a-R¹⁰ bedeutet,

worin

30

25

a eine Zahl 0, 1 oder 2 bedeutet,

10

R10 geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeutet, die gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch Aryl oder Aroyl mit jeweils bis zu 10 Kohlenstoffatomen substituiert sind, die ihrerseits bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Trifluormethyl oder durch geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen substituiert sein können, oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeutet, die gegebenenfalls durch Halogen, Hydroxy, Trifluormethyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

15 D und E gleich oder verschieden sind und

für Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Hydroxy, Carboxyl oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen,

- 20 Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht,
- R¹ für Cycloalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen oder
 für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen
 steht, oder

 für Phenyl steht, das gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden
 durch Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl
 oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist,
- R² für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3

 Kohlenstoffatomen steht,

R³ für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen steht, oder

für Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen steht, oder

für Phenyl oder für einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht, die gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Nitro, Phenyl, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

10 R⁴ für Wasserstoff oder für eine Gruppe der Formel -CH₂-OH oder CH₂O-CO-R¹¹ steht,

worin

15 R¹¹ Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8
Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 3fach gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy, Cyano oder
geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4
Kohlenstoffatomen substituiert ist,

20

5

oder der allgemeinen Formel (A3)

in welcher

25

D für einen Rest der Formel

$$\begin{array}{c|c}
R^6 & R^8 \\
R^7 & R^5 & oder
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{10} & R^8 \\
R^{11} & R^9 \\
\end{array}$$

steht,

worin

T ein Stickstoffatom oder die -CH-Gruppe bedeutet,

5

R6, R7, R10 und R11 gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Trifluormethyl, Halogen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

10

15

R⁵, R⁸ und R⁹ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Halogen substituiert ist,

oder im Fall, dass T für ein Stickstoffatom steht, R⁵ auch Benzyl bedeuten kann,

20

E und L gleich oder verschieden sind und

für Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Hydroxy, Carboxyl oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen,

25

R¹ für Cycloalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen steht, oder

für Phenyl steht, das gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Cyano, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

- 5 R² für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,
 - R³ für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen steht, oder
- für Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen steht, oder
 für Phenyl oder für einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit
 bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht, die gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Nitro, Phenyl,
 Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit
 bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind,
 - R⁴ für Wasserstoff oder für eine Gruppe der Formel -CH₂-OH oder CH₂O-CO-R¹² steht,

20 worin

25

R12 Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8
Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 3fach gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy, Cyano oder
geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4
Kohlenstoffatomen substituiert ist,

oder der allgemeinen Formel (A4)

$$A-CH_2 \xrightarrow{D} \stackrel{L}{E} \stackrel{R^1}{R^1}$$
 (A4)

in welcher

A für einen Rest der Formel

5

steht,

worin

10

R³, R⁴, R⁶ und R⁷ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, die gegebenenfalls durch Halogen, Hydroxy oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

15

T, V, X und Y gleich oder verschieden sind und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeuten,

20

R⁵ und R⁸ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Halogen, Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, die gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoff-

25

10

15

20

atomen, oder durch einen 5- bis 6-gliedrigen, aromatischen, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O, oder durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert sind, wobei die Cyclen ihrerseits bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O, oder durch Phenyl, Benzyl, Halogen, Hydroxy, Carboxyl oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sein können, oder

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 7gliedrigen aromatischen, gegebenenfalls benzokondensierten
Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N
und/oder O bedeuten, die gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich
oder verschieden durch Halogen, Phenyl, Trifluormethyl,
Hydroxy, Carboxyl oder durch geradkettiges oder verzweigtes
Alkyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6
Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel
-(CO)_a-NR⁹R¹⁰substituiert sind,

worin

a eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

25

R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten,

30

für Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Hydroxy, Carboxyl oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen,

für Wasserstoff oder Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen steht, oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen steht, die gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, Phenyl oder durch einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O substituiert sind, oder für Phenyl oder einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht, wobei die Ring-

zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht, wobei die Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Phenyl, Trifluormethyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder durch eine Gruppe der Formel -NR¹¹R¹² substituiert sind,

worin

15

20 R¹¹ und R¹² die oben angegebene Bedeutung von R⁹ und R¹⁰ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

- L für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht,
- 25 R² für Mercapto, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen oder für die Gruppe der Formel

worin

R¹³ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

5

R¹⁴ Wasserstoff, Phenyl oder einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet,

10

R¹⁵ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder der allgemeinen Formel (A5)

15

in welcher

A, D, E, G, L und M gleich oder verschieden sind und

20

für Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Carboxy, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen, das seinerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann,

25

R¹ und R² gleich oder verschieden sind und

für Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen stehen, das gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

für Phenyl stehen, das gegebenenfalls durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert ist, oder

R¹ und R² gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom einen 4-8 gliedrigen Cycloalkylring bilden

und

5

10

für Phenyl steht, das gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Nitro, Carboxy, Halogen, Cyano oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 kohlenstoffatomen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, und/oder gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -OR⁴ oder -NR⁵R⁶ substituiert ist,

worin

25

30

- R⁴ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,
- R⁵ bzw. R⁶ gleich oder verschieden sind und Phenyl, Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -NR⁷R⁸ substituiert ist,

worin

${\rm R}^7$ und ${\rm R}^8$ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten,

10

5 .

oder der allgemeinen Formel (A6)

in welcher

15

A, D, E, G, L und M gleich oder verschieden sind und

für Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Carboxy, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen, das seinerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann,

20

25

R¹ und R² gleich oder verschieden sind und

für Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen stehen, das

gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

für Phenyl stehen, das gegebenenfalls durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert ist, oder

5

R¹ und R² gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom einen 4-8 gliedrigen Cycloalkylring bilden

und

10

15

für Phenyl steht, das gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Nitro, Carboxy, Halogen, Cyano oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 kohlenstoffatomen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, und/oder gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -OR⁴ oder -NR⁵R⁶ substituiert ist,

20

worin

R⁴ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

25

R⁵ bzw. R⁶ gleich oder verschieden sind und Phenyl, Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -

NR⁷R⁸ substituiert ist,

30

worin

R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis

zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten,

gegebenenfalls in einer isomeren Form und deren Salze

mit HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren als Komponente B bei der Prophylaxe und Behandlung von Herzkreislauferkrankungen, vorzugsweise solchen Herzkreislauferkrankungen, die mit metabolischen Erkrankungen oder Defiziten assoziiert sind, wie z.B. Störungen des Fettstoffwechsels oder des Kohlehydratstoffwechsels, wie z.B. Diabetes.

15

25

30

5

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin Arzneizubereitungen enthaltend diese Kombinationen der Komponenten A und B und ihre Herstellung.

Als Kombinationspartner der Komponente A sind von großem Interesse die Verbindungen gemäß der allgemeinen Formel (A1), ebenfalls von besonderer Bedeutung sind die Verbindungen der nachfolgenden Beispiele 1 bis 119, insbesondere die Verbindungen der Beispiele 92 bis 119, ganz besonders die Verbindungen der Beispiele 48 und 80, (2S)-2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-(1R)-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamid (Beispiel 48) und

(2S)-2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-(1R)-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamid (Beispiel 80).

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wird auch die Verwendung der physiologisch unbedenklichen Salze der oben aufgeführten MTP-Inhibitoren beansprucht. Physiologisch unbedenkliche Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen sind z.B. Salze der erfindungsgemäßen Stoffe mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfon-

10

15

20

25

30

säuren. Besonders bevorzugt sind z.B. Salze mit Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure oder Benzoesäure.

Physiologisch unbedenkliche Salze der oben aufgeführten MTP-Inhibitoren können ebenso Metall- oder Ammoniumsalze der erfindungsgemäßen Verbindungen, welche eine freie Carboxylgruppe besitzen, sein. Besonders bevorzugt sind z.B. Natrium-, Kalium-, Magnesium- oder Calciumsalze, sowie Ammoniumsalze, die abgeleitet sind von Ammoniak, oder organischen Aminen, wie beispielsweise Ethylamin, Dibzw. Triethylamin, Di- bzw. Triethanolamin, Dicyclohexylamin, Dimethylaminoethanol, Arginin, Lysin, Ethylendiamin oder 2-Phenylethylamin.

Die erfindungsgemäßen MTP-Inhibitoren und HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren können in stereoisomeren Formen, die sich entweder wie Bild und Spiegelbild (Enantiomere), oder die sich nicht wie Bild und Spiegelbild (Diastereomere) verhalten, existieren. Die Erfindung betrifft sowohl die Enantiomeren als auch Diastereomeren oder deren jeweiligen Mischungen. Diese Mischungen der Enantiomeren und Diastereomeren lassen sich in bekannter Weise in die stereoisomer einheitlichen Bestandteile trennen.

Die Kombinationen der ausgewählten MTP-Inhibitoren gemäß den allgemeinen Formeln (A1) – (A6) als Komponente A und HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren als Komponente (B) ist neu.

Es wurde nun gefunden, dass die erfindungsgemäßen Kombinationen unerwartete wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen, insbesondere sind sie geeignet zur Prophylaxe und Behandlung von Erkrankungen des Herzkreislaufsystems, die mit Stoffwechselstörungen assoziiert sind.

20

HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren stehen im Rahmen der Erfindung im allgemeinen für alle im Stand der Technik unter diesem Begriff aufgeführten Stoffklassen. Die Abkürzung "HMG-CoA" steht hierbei für "3-Hydroxy-3-methylglutaryl-Coenzym A". Bevorzugt sind unter diesem Begriff Statine, wie sie beispielsweise in EP 247 633, US 5 006 530, EP 33 538, US 4346 227, EP 22 478 oder EP 114 027 beschrieben sind.

Bevorzugt seien genannt:

- Atorvastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipitor® von Parke-Davis);
 - Cerivastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipobay[®] oder Baycol[®] von Bayer);
 - Fluvastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lescol® von Novartis);
- Lovastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Mevacor® von Merck);
 - Pravastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Lipostat[®] von Bristol-Myers Squibb);
 - Simvastatin (im Handel erhältlich unter der Bezeichnung Zocor® von Merck);
 - Itavastatin (auch "Nisvastatin" genannt; NK-104; systematischer Name: [S-[R*,S*-(E)]]-7-[2-Cyclopropyl-4-(4-fluorphenyl)-3-chinolinyl]-3,5-dihydroxy-6-heptensäure);
 - Dalvastatin;
 - Mevastatin;
 - Dihydrocompactin;
- Compactin; und
 - (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-fluorphenyl)-6-isopropyl-2-(N-methyl-N-methansulfo-nylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure.
- Statine werden üblicherweise als Lactone (vgl. z.B. Lovastatin), Ester oder als Carbonsäuren bzw. als Salze der Carbonsäure (vgl. z.B. Cerivastatin-Natrium) eingesetzt.

WO 01/00183

Erfindungsgemäß können die Statine in allen geeigneten Formen eingesetzt werden, d.h. in Form der jeweiligen Salze, Hydrate, Alkoholate, Ester, Lactone und Tautomere.

Unter den Statinen ganz besonders bevorzugt sind Atorvastatin, Cerivastatin, Fluvastatin, Lovastatin, Pravastatin, Itavastatin, Simvastatin und (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-fluorphenyl)-6-isopropyl-2-(N-methyl-N-methansulfonylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure sowie deren jeweilige Salze, Hydrate, Alkoholate, Ester, Lactone und Tautomere.

10

Hierunter wiederum ganz besonders bevorzugt sind das Atorvastatin und insbesondere das Cerivastatin sowie deren jeweilige Salze, Hydrate, Alkoholate, Ester, Lactone und Tautomere.

Für weitere Einzelheiten zu den zuvor genannten Statinen wird verwiesen auf die Abhandlungen in *Drugs of the Future* 1994, 19(6), Seiten 537 – 541 sowie 1995, 20(6), Seite 611 sowie 1996, 21(6), Seite 642, deren jeweiliger Inhalt durch Bezugnahme im vollen Umfang eingeschlossen ist.

20 Mit Bezug auf die HMG-CoA-Reduktase-Inihibitoren meint der Begriff "Salz" im Sinne der vorliegenden Erfindung jeweils physiologisch unbedenkliche Salze der betreffenden Verbindungen: Dies können z.B. Salze mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein, insbesondere mit Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluol-25 sulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure oder Benzoesäure oder auch Mischsalze hiervon. Es kann sich aber auch um Salze mit üblichen Basen handeln, wie beispielsweise Alkalimetallsalze (z.B. Natrium- oder Kaliumsalze), Erdalkalisalze (z.B. Calcium- oder Magnesiumsalze) oder Ammoniumsalze, abgeleitet 30 von Ammoniak oder organischen Aminen wie beispielsweise Diethylamin, Triethylamin, Ethyldiisopropylamin, Prokain, Dibenzylamin, N-Methylmorpholin, Dihydroabietylamin, 1-Ephenamin oder Methyl-piperidin sowie Mischsalze hiervon.

10

15

25

30

Beispiele für erfindungsgemäß verwendbare Statin-Salze sind das Fluindostatin (das Mononatriumsalz des Fluvastatins); das Monokaliumsalz und das Calciumsalz des Itavastatins; sowie das Calciumsalz der (+)-(3R,5S)-Bis-(7-(4-(4-fluorphenyl)-6-iso-propyl-2-(N-methyl-N-methane-sulfonylamino)-pyrimidin-5-yl)-3,5-dihydroxy-6(E)-heptensäure (,,ZD 4522" oder ,,S 4522" von den Firmen Shionogi bzw. AstraZeneca). Weitere Beispiele für erfindungsgemäß verwendbare Statinsalze sind die Mononatrium- und die Monokaliumsalze sowie die Calciumsalze des Cerivastatins, des Atorvastatins und des Pravastatins. Ganz besonders bevorzugt wird das Mononatriumsalz von Cerivastatin ("Cerivastatin-Natrium") eingesetzt.

Weitere bevorzugte HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren sind beschrieben in der EP-A-0 325 130 und in der EP-A-0-491 226, beide im Namen der Bayer AG, deren Inhalt hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist. Gegenstand der EP-A-0 325 130 sind substituierte Pyridine, und in der EP-A-0-491 226 sind substituierte Pyridyldihydroxyheptensäurederivate und ihre Salze beschrieben, hierunter insbesondere das erfindungsgemäß besonders bevorzugte Cerivastatin (Anspruch 6 der EP-A-0 491 226).

20 Erfindungsgemäß ebenfalls bevorzugt sind die in der WO-A-99/11263 genannten Statine, deren Offenbarung durch Bezugnahme eingeschlossen ist.

Erfindungsgemäß gleichermaßen bevorzugt sind die HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren, welche in der Druckschrift *Bioorganic & Medicinal Chemistry*, Vol. 5, No. 2, Seiten 437-444 (1997) genannt sind, deren Offenbarung hiermit im vollen Umfang durch Bezugnahme eingeschlossen ist.

Eine weitere Übersicht über HMG-CoA-Reduktase-Hemmer ist in *Pharmazie in unserer Zeit*, 28. Jahrg., Nr. 3, Seiten 147-152 (1999) enthalten.

Bevorzugte MTP-Inhibitoren sind die in der folgenden Tabelle aufgeführten Verbindungen:

Bsp Nr.	Struktur	Name
1	H ₃ C CH ₃ OH	2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
2	HG OF OF	2-[4-(2-Butyl-benzoimidazol-1-ylmethyl)-phenyl]-2-cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
3	J. O.O	N-Benzyl-2-cycloheptyl-2-[4-(2-phenyl-benzoimidazol-1-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
4	H,C,C, A,C,C,C,C,C,C,C,C,C,C,C,C,C,C,C,C,	2-Cyclopentyl-2-[4-(1,3-dimethyl-2,6-dioxo-8-phenyl-1,2,3,6-tetrahydro-purin-7-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenylethyl)-acetamide
5	OH OH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3- b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
6		N-Benzyl-2-cycloheptyl-2-[4-(5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
7	H ₂ C	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(4-methyl-2-propyl- benzoimidazol-1-ylmethyl)-phenyl]- acetamide
8	#	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
9	O N OH	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(2-phenyl-benzoimidazol-1- ylmethyl)-phenyl]-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
10	H ₂ C N	N-Benzyl-2-cycloheptyl-2-[4-(4-methyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
11	OH OH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-(4-indol-1-ylmethyl-phenyl)- acetamide
12	COH, OH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(2-methyl-indol-1-ylmethyl)- phenyl]-acetamide
13	H ₄ C N OH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(3-methyl-indol-1-ylmethyl)- phenyl]-acetamide
14	H ₃ C N OH ₃	N-(2-Chloro-benzyl)-2-cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
15	H ₃ C OH ₃ OH ₃	N-(3-Chloro-benzyl)-2-cycloheptyl-2-[4- (2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3- b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
16	H ₃ C O N O N O N	N-(4-Chloro-benzyl)-2-cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
17	H,C CH, OH	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b!]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(3-hydroxy-benzyl)-acetamide
18	H ₃ C N O N O N	N-Benzyl-2-cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b!]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
19	F F CH ₃	N-Benzyl-2-cycloheptyl-2-[4-(2-methyl-4-trifluoromethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
20	H ₃ C N CH ₃	N-Benzyl-2-cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-6,7,8,9-tetrahydro-5H-1,10-diaza-benzo[a]azulen-10-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
21	OH OH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-2-[4-(2-methyl-benzoimidazol-1-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
22	OH OH	2-(4-Benzoimidazol-1-ylmethyl-phenyl)-2- cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)- acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
23		N-Benzyl-2-cycloheptyl-2-[4-(2-thiazol-4-yl-benzoimidazol-1-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
24		N-Benzyl-2-cycloheptyl-2-[4-(2-pyridin-2-yl-benzoimidazol-1-ylmethyl)-phenyl]- acetamide
25	H ₃ C CH ₃	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-nitro-benzyl)-acetamide
26	H,C OH, OH, OH, OH, OH, OH, OH, OH, OH, OH,	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(3-nitro-benzyl)-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
27	H ₃ C ON ON O	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(4-nitro-benzyl)-acetamide
28	H,C OH OH	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(4-hydroxy-benzyl)-acetamide
29	H ₃ C N O CH ₃	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-methoxy-benzyl)-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
30	H ₃ C OH ₃ C O	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(4-methoxy-benzyl)-acetamide
31	H,C O O O O O	4-({2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetylamino}-methyl)-benzoic acid methyl ester
32	H,C OH,	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(3-methyl-benzyl)-acetamide
33	H ₃ C O N O N	N-Benzyl-2-cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide

Bsp	Struktur	Name
Nr. 34	N S OH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-2-[4-(2-thioxo-2,3-dihydro-benzoimidazol-1-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
35	H ₃ C N CH ₃	N-Benzyl-2-cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
36	F F GH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-2-[4-(2-methyl-4-trifluoromethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
37	H ₃ C N N N O N	N-Benzyl-2-cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
38	H,C N OH OH	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(4-hydroxymethyl-benzyl)-acetamide
39	H ₃ C N CH ₃ O OH	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
40	H ₃ C OH	2-Cycloheptyl-2-[4-(4,6-dimethyl-2,3-dihydro-1H-7,8-diaza-cyclopenta[a]inden-8-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenylethyl)-acetamide
41	H ₃ C N N OH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-2-[4-(4-methyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
42	H ₃ C CH ₃ OH OH	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-6,7,8,9-tetrahydro-5H-1,10-diaza-benzo[a]azulen-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
43	H ₃ C N N N N N N N N	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-pyridin-3-ylmethyl-acetamide
44	H ₃ C N N N O N N	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-pyridin-4-ylmethyl-acetamide
45	H,C CH, OH	2-Cycloheptyl-2-[4-(5,7-dimethyl-1,2,3,4-tetrahydro-carbazol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
46	OH OH	2-Cycloheptyl-2-[4-(5,7-dimethyl-1,2,3,4-tetrahydro-carbazol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
47	OH OH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-2-[4-(1,1,3-trioxo-1,3-dihydro-1,6-benzo[d]isothiazol-2-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
48	H ₃ C O N O N O O N O O N	(2S)-2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-(1R)-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
49	H,C N N OH	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(3-hydroxymethyl-benzyl)-acetamide
50	OH OH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(2-phenyl-benzoimidazol-1- ylmethyl)-phenyl]-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
51	CH ₃ O OH	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,3-dimethyl-indol-1-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
52	OH OH	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-(4-pyrido[4,3-b]indol-5-ylmethyl- phenyl)-acetamide
53	OH OH	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-(4-pyrido[3,2-b]indol-5-ylmethyl- phenyl)-acetamide
54	H ₃ C N OH OH	2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-6,7,8,9-tetrahydro-5H-1,10-diaza-benzo[a]azulen-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
55	H ₃ C OH OH	2-Cyclopentyl-2-[4-(5,7-dimethyl-1,2,3,4-tetrahydro-carbazol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
56	OH N OH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(2-thiazol-4-yl-benzoimidazol-1- ylmethyl)-phenyl]-acetamide
57	H _C N N OH	2-Cycloheptyl-2-[4-(5,6-dimethyl- benzoimidazol-1-ylmethyl)-phenyl]-N-(2- hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
58	OH OH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(2-pyridin-2-yl-benzoimidazol-1- ylmethyl)-phenyl]-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
59	CH OH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(2-methylsulfanyl- benzoimidazol-1-ylmethyl)-phenyl]- acetamide
60	OH OH	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(2-thiazol-4-yl-benzoimidazol-1- ylmethyl)-phenyl]-acetamide
61	CH. N Bir OH	2-[4-(8-Bromo-1,3-dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-purin-7-ylmethyl)-phenyl]-2-cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
62	H,C-N N N OH	2-[4-(8-Benzyl-1,3-dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-purin-7-ylmethyl)-phenyl]-2-cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
63	H ₃ C OH OH	2-Cyclohexyl-2-[4-(2,4-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
64	H,C OH OH OH OH	2-[4-(2,4-Dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-4-methyl-pentanoic acid (2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-amide
65	OH OH	2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(2-methyl-5,6,7,8-tetrahydro- pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]- acetamide
66	F-F CH ₃ O OH	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-2-[4-(2-methyl-4-trifluoromethyl-5,6,7,8-tetrahydro-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
67	H ₃ C N CH ₃ N OH	2-Cyclohexyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-l-phenyl-ethyl)-acetamide
68	A STATE OF THE STA	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-2-[4-(2-methyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-acetamide
69	H,C N N OH	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(4-methyl-pyrido[2,3-b]indol-9- ylmethyl)-phenyl]-acetamide
70	н,с он	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(2-methyl-1-oxo-1,2,3,4- tetrahydro-ß-carbolin-9-ylmethyl)-phenyl]- acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
71	H,C at, at	2-[4-(2,4-Dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9- ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-3-methyl-butyramide
72	## 2	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl- ethyl)-2-[4-(2-methyl-4-trifluoromethyl- pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]- acetamide
73	H ₃ C OH	2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-thioacetamide
74	DH, COH	2-Cyclopentyl-2-{4-[8-(4-fluoro-benzyl)- 1,3-dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro- purin-7-ylmethyl]-phenyl}-N-(2-hydroxy-1- phenyl-ethyl)-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
75	CH, N, N, OH	2-{4-[8-(2-Chloro-benzyl)-1,3-dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-purin-7-ylmethyl]-phenyl}-2-cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
76	CH ₂ OH	2-Cyclopentyl-2-[4-(1,3-dimethyl-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1,3,9-triaza-fluoren-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
77	CH ₃ N ₁ C-N ₂ N ₃ N ₄ C-N ₄ N ₄ OH	2-[4-(8-Cyclohexylmethyl-1,3-dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-purin-7-ylmethyl)-phenyl]-2-cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
78	H ₂ C N CH ₃	2-Cyclopentyl-2-[4-(1,3-dimethyl-2,6-dioxo-8-m-tolyl-1,2,3,6-tetrahydro-purin-7-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
79	H ₃ C N CH ₃ OH	2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-[2-hydroxy-1-(3-hydroxy-phenyl)-ethyl]-acetamide
80	H ₃ C N CH ₃	(2S)-2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-(1R)-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
81	H ₃ C, O O	2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-1,3-dioxo-1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-2,4,9-triaza-fluoren-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
82	CH ₃ OH	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-2-[4-(3-methyl-pyrido[3,2-b]indol-5-ylmethyl)-phenyl]-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
83	CH ₃ OH OH	1-[4-(2,4-Dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-cyclohexanecarboxylic acid (2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-amide
84	H ₃ C CH ₃ O N OH	2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-thiophen-2-yl-ethyl)-acetamide
85	H ₃ C N CH ₃	1-[4-(2,4-Dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-cyclopentanecarboxylic acid (2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-amide
86	OH, OH	2-[4-(2,4-Dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-heptanoic acid (2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-amide

٠٢ _.

Bsp Nr.	Struktur	Name
87	H,C N O N OH OH OH,	2-[4-(2,4-Dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-octanoic acid (2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-amide
88	H ₃ C N OH ₃ OH ₃	2-[4-(2,4-Dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-hexanoic acid (2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-amide
89	CH ₃ CH ₃ OH CH ₃ OH	2-[4-(2,4-Dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-3-ethyl-pentanoic acid (2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-amide
90	CH, OH OH	2-(4-Chloro-phenyl)-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
91		2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(4-methoxy-benzyl)-acetamide

Besonders bevorzugte MTP-Inhibitoren sind die in der folgenden Tabelle aufgeführten Verbindungen

Bsp Nr.	Struktur	Name
92	H ₃ C N OH OH	2-Cyclopentyl-2-[4-(1,3-dimethyl-pyrido[4,3-b]indol-5-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxyl-phenyl-ethyl)-acetamide
93	OH OH	2-Cyclopentyl-2-[4-(2,3-dimethyl-1,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-2,3,9-triaza-fluoren-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
94	H,C OH OH OH OH	2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-1,3-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-2,4,9-triaza-fluoren-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
95	OH, OH, OH, NC OH,	2-[4-(2,4-Dimethyl- pyrimido[1,2-a]indol-10- ylmethyl)-phenyl]-5-methyl- hexanoic acid (2-hydroxy-1- phenyl-ethyl)-amide

Bsp Nr.	Struktur	Name
96	H,C H,C CH,	2-[4-(2,4-Dimethyl- pyrimido[1,2-a]indol-10- ylmethyl)-phenyl]-4-methyl- pentanoic acid (2-hydroxy-1- phenyl-ethyl)-amide
97	H,C N CH OH	2-Cycloheptyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
98	H,C OH	2-Cyclohexyl-2-[4-(2,4-dimethylpyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxyl-phenyl-ethyl)-acetamide
99	H,C OH, OH	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-2-[4-(2,3,4-trimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-acetarnide
100	N,C OH OH OH	2-[4-(8-Chloro-2,4-dimethyl- pyrimido[1,2-a]indol-10- ylmethyl)-phenyl]-2-cyclopentyl- N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)- acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name
101	H,C N CH, OH CH,	2-[4-(2,4-Dimethyl- pyrimido[1,2-a]indol-10- ylmethyl)-phenyl]-pentanoic acid (2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)- amide
102	H,C H,C	2-Cyclopentyl-2-[4-(3-ethyl-2,4-dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
103	H ₂ C N OH	2-Cyclooctyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
104	CH, CH, CH	2-[4-(7-Chloro-2,4-dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-2-cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide
105		N-(4-Chloro-benzyl)-2- cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl- pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)- phenyl]-acetamide

Bsp Nr.	Struktur	Name		
106	CH ₃ CH ₃ CH ₃ OH	2-Cyclopentyl-2-[4-(4-ethyl-2,3-dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide		
107	H,C OH, OH	2-Cyclopentyl-2-[4-(2-ethyl-3,4-dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamide		
108	MC OH OH	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-2-[4-(8-methoxy-2,4-dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-acetamide		
109	H,C N CH, OH	3-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-propionamide		
110	CH, CH, CH	2-Cyclopentyl-N-(2-hydroxy-1- phenyl-ethyl)-2-[4-(7-methoxy- 2,4-dimethyl-pyrimido[1,2- a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]- acetamide		

Bsp Nr.	Struktur	Name		
111		2-Cyclopentyl-2-[4-(4-ethyl-2-methyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxyl-phenyl-ethyl)-acetamide		
112		2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(3-hydroxybenzyl)-acetamide		
113	CH, OH, OH, OH, OH, OH, OH, OH, OH, OH, O	N-Benzyl-2-cyclopentyl-2-[4- (2,4-dimethyl-1,3,9-triaza- fluoren-9-ylmethyl)-phenyl]- acetamide		
114	CH, OH	2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-1,3,9-triaza-fluoren-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(4-hydroxybenzyl)-acetamide		
115	CH ₃	2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-1,3,9-triaza-fluoren-9-ylmethyl)-phenyl]-N-pyridin-4-ylmethyl-acetamide		

Bsp Nr.	Struktur	Name
116	CH, H,CO	2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-1,3,9-triaza-fluoren-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(4-methoxy-benzyl)-acetamide
117	CH, N CH,	4-({2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-1,3,9-triaza-fluoren-9-ylmethyl)-phenyl]-acetylamino}-methyl)-benzoic acid methyl ester
118	H ₃ C N O N O N O H	2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-1,3,9-triaza-fluoren-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxyl-phenyl-ethyl)-acetamide
119	CH, CH, CH	2-Cyclopentyl-2-[4-(2-ethyl-4-methyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxyl-phenyl-ethyl)-acetamide

WO 01/00183 PCT/EP00/05410

Die erfindungsgemäßen Kombinationen zeigen ein breites und vielseitiges Wirkungsspektrum. Sie können z.B. eingesetzt werden zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Arteriosklerose, Schlaganfall, Angina, Erkrankungen der Kranzgefäße des Herzens, insbesondere der arteriellen Kranzgefäße, Herzversagen, primärem und sekundärem Myokardinfarkt, krankhaften Veränderungen der Gefäßwand, Durchblutungsstörungen, Störungen der Mikrozirkulation, Proliferation glatter Muskelzellen, Fettstoffwechselstörungen mit erhöhter Konzentration von Lipoproteinen im Serum und eventuell einer Verschiebung der Lipoproteinanteile, erhöhten Serumlipiden, Hyperlipoproteinämien, Hypercholesterinämie, Hypertriglyzeridämie, Erhöhung sowohl des Serumcholesterins als auch der Serumtriglyceride kombiniert mit erhöhtem VLDL (very low density lipoprotein) und Erhöhung der Chylomikronen im Plasma, Insulinresistenz, IGT (impaired glucose tolerance), Diabetes, nicht-insulinabhängiger Diabetes mellitus (= type 2 diabetes), Hyperglykämie, Stoffwechselstörungen wie Störung des Lipidmetabolismus, Defizienz der Speicherkrankheiten, insbesondere Fettspeicherkrankheiten, Lipase, Phytosterolämie, Bluthochdruck, Osteoporose, Fettsucht, Syndrom X, Thrombose, Funktionsstörungen Verstopfung (Obstipation), zerebrovaskulärer Insuffizienz, zerebralen Durchblutungsstörungen, Apoplexie, transitorische ischämische Attacken (TIA) und Ohnmacht.

20

25

5

10

15

Von besonderem Interesse ist die Behandlung und Prophylaxe von Krankheiten, die durch mehr als einen Risikofaktor beeinflusst bzw. verursacht sind wie z.B. Arteriosklerose, Erkrankungen der Kranzgefäße des Herzens, insbesondere der arteriellen Kranzgefäße, erhöhten Serumlipiden, Hypercholesterinämie, Hypertriglyzeridämie, Erhöhung sowohl des Serumcholesterins als auch der Serumtriglyceride kombiniert mit erhöhtem VLDL (very low density lipoprotein) bzw. LDL (low density lipoprotein) und/oder Erhöhung der Chylomikronen z.B. Chylomikronämie, im Plasma und Syndrom X.

Weiterhin eignen sich die erfindungsgemäßen Kombinationen zur Behandlung von sekundären Hypercholesterinämien und sekundären Hypertriglyceridämien, die z.B.

assoziert sind mit Apolipoprotein E-Polymorphismus (z.B. Apolipoprotein-Phänotyp E 4/4 oder E 3/4), Adipositas, Chylomikronämie und Chylomikronämie-Syndrom, Niereninsuffizienz, chronischer Niereninsuffizienz, Nephrotischem Syndrom, Diabetes mellitus Typ II sowie mit Hepatomen und Plasmazytomen.

5

10

Die erfindungsgemäßen Kombinationen der Komponenten A und B, insbesondere die spezielle Kombination von (2S)-2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-(1R)-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamid und Cerivastatin, erweisen sich als überraschend vorteilhaft bei der Behandlung von coronaren Herzerkrankungen, Herzinsuffizienz, Störung der Hirnleistung, Apoplex, Durchblutungsstörungen und Störungen des Fettstoffwechsels. Als Beispiel seien Dyslipidämien genannt, wie sie bei Diabetikern aber auch bei Patienten, die nicht an Diabetes leiden, auftreten. Bei Verwendung der erfindungsgemäßen Kombinationen wird bei der Wirkung ein nicht zu erwartender synergistischer Effekt, beispielsweise bei der Senkung der LDL (Low Density Lipoprotein)-Spiegel beobachtet. Damit können die eingesetzten Mengen der Komponenten A und B im Vergleich zur Monotherapie verringert werden.

20

15

Gegebenenfalls kann es zweckmäßig sein, die erfindungsgemäße Kombination von MTP-Inhibitoren und HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren durch Zusatz von einer oder mehreren weiteren Komponenten zu ergänzen. Als Beispiel seien Vitamine, vorzugsweise alle fettlöslichen, insbesondere die Vitamine A und E genannt. Diese Vitamine oder andere Komponenten können einzeln oder auch gemeinsam zugesetzt erden. Als weiteres Beispiel für eine zusätzliche Komponente sei Acetylsalicylsäure genannt.

25

30

Unter "Dyslipidämie" soll hier entweder eine Hypertriglyceridämie oder eine Hypercholesterinämie, besonders aber eine gemischte Hyperlipidämie verstanden werden, d.h. ein Krankheitszustand mit erhöhtem Cholesterinspiegel (LDL und Gesamtcholesterin) und erhöhtem Triglyceridspiegel. Dies kann assoziiert sein mit einer Verminderung des HDL-(High-Density-Lipoprotein)Cholesterins im Plasma oder einem gestörten HDL-C/LDL-C-Verhältnis.

Die erfindungsgemäßen Kombinationen eignen sich insbesondere auch zur Behandlung von Dyslipidämien bei Diabetikern bzw. Insulinresistenz und IGT (impaired glucose tolerance).

5

20

25

30

Aufgrund ihrer Wirkung auf die Serumlipidspiegel eignen sich die erfindungsgemäßen Kombinationen weiterhin besonders zur Prophylaxe und Behandlung von Arteriosklerose.

Weiterhin zeichnen sich die erfindungsgemäßen Kombinationen durch eine überraschend gute Verträglichkeit aus, obwohl in der Literatur Hinweise auf nachteilige Wirkungen zu finden sind, wie z.B. Warnungen vor der Kombination von Statinen mit Lipidsenkern.

Die erfindungsgemäßen Kombinationen werden bevorzugt in der Humanmedizin eingesetzt, eignen sich jedoch auch für die Veterinärmedizin, insbesondere zur Behandlung von Säugetieren.

Die Verabreichung der erfindungsgemäßen Kombinationen kann parenteral oder bevorzugt oral erfolgen.

Die Wirkstoffe der Komponenten A und B können in bekannter Weise in die üblichen Formulierungen überführt werden, wobei es sich um flüssige oder feste Formulierungen handeln kann. Beispiele sind Tabletten, Dragees, Pillen, Kapseln, Granulate, Aerosole, Sirupe, Emulsionen, Suspensionen, Säfte.

Da die erfindungsgemäßen Kombinationen gut verträglich und bereits in niedrigen Dosierungen wirksam sind, lassen sich die verschiedensten Formulierungsvarianten realisieren. So besteht zum einen die Möglichkeit die Einzelkomponenten getrennt zu fomulieren. In diesem Fall müssen die beiden Einzelkomponenten A und B nicht unbedingt zur gleichen Zeit eingenommen werden, vielmehr kann eine zeitlich

versetzte Einnahme zur Erreichung optimaler Effekte vorteilhaft sein. Bei einer solchen getrennten Darreichung bietet es sich an, die Formulierungen der beiden Einzelkomponenten, beispielsweise Tabletten oder Kapseln, gleichzeitig nebeneinander in einem geeigneten Primärpackmittel zu kombinieren.

5

10

15

20

Als weitere Formulierungsvariante für die erfindungsgemäßen Kombinationen eigenen sich vorzugsweise auch fixe Kombinationen. Unter "fixe Kombination" sollen hier solche Arzneiformen verstanden werden, in denen die beiden Komponenten gemeinsam in einem festgelegten Mengenverhältnis vorliegen. Solche fixen Kombinationen können beispielsweise als perorale Lösungen realisiert werden, bevorzugt handelt es sich jedoch um feste orale Arzneizubereitungen, z.B. Kapseln oder Tabletten.

Die erfindungsgemäßen Kombinationen werden bis zu 3x täglich dosiert, bevorzugt sind solche Kombinationen, die eine 1x tägliche Applikation erlauben.

Die erfindungsgemäßen Kombinationen enthalten vorzugsweise 0,01 bis 20 mg/kg, insbesondere 0,1 bis 5 mg/kg Wirkstoff der Komponente A sowie 0,001 bis 30 mg/kg, insbesondere 0,005 bis 10 mg/kg Wirkstoff der Komponente B jeweils bezogen auf kg Körpergewicht des Patienten bei oraler Applikation.

Gegebenenfalls kann es erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen,

und zwar in Abhängigkeit vom Körpergewicht bzw. der Art des Applikationsweges, vom individuellen Verhalten gegenüber den Medikamenten, der Art von deren Formulierung und dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Verabreichung erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte

obere Grenze überschritten werden muss. Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu ver-

30 .

teilen.

25

WO 01/00183 PCT/EP00/05410

Die Wirkstoffe der Komponenten A und B sind besonders geeignet, in einer fixen Kombination in Form einer festen peroralen Darreichungsform formuliert zu werden. Es ist allgemein bekannt, dass die Einnahmezuverlässigkeit (Compliance) bei Patienten in entscheidendem Maße von den Faktoren Anzahl der Darreichungsformen pro Einnahmezeitpunkt und Größe und Gewicht der (festen peroralen) Arzneiform abhängig ist. Daher sollte sowohl die Anzahl der verschiedenen getrennt einzunehmenden Arzneimittel so gering wie möglich sein (Vorteil einer fixen Kombination), als auch die Größe und das Gewicht einer festen peroralen Darreichungsform so klein wie möglich sein bei voller therapeutischer Wirkstärke, um die Einnahme für den Patienten so angenehm wie möglich zu gestalten. Damit lassen sich fixe Kombinationen in Form von festen peroralen Arzneiformulierungen mit minimaler Größe und minimalem Gewicht realisieren. Die erfindungsgemäßen fixen Kombinationen bieten demnach eine höchstmögliche Patienten Compliance und verbessern dadurch die Sicherheit und Zuverlässigkeit einer Therapie entscheidend.

15

10

5

Durch Kombination der beiden Komponenten A und B und Modifizierung der Zusammensetzung bzw. der Funktionalität lässt sich die Wirkstofffreisetzung steuern. Beispielsweise lässt sich durch verzögerte Wirkstofffreisetzung (Retardierung) einer Komponente die oben angeführte zeitliche Entkopplung des Wirkeintritts auch in Fixkombinationen realisieren.

20

25

30

Die hier angeführten festen peroralen Dareichungsformen werden hergestellt nach den allgemeinen Standardverfahren. Inhaltsstoffe sind solche, die pharmazeutisch akzeptiert und physiologisch unbedenklich sind, beispielsweise: als Füllstoffe Cellulosederivate (z.B. Mikrokristalline Cellulose), Zucker (z.B. Lactose), Zuckeralkohole (z.B. Mannitol, Sorbitol), anorganische Füllstoffe (z.B. Calciumphosphate), Bindemittel (z.B. Polyvinylpyrrolidon, Gelatine, Stärke- und Cellulosederivate), sowie alle weiteren Hilfsstoffe, die zur Herstellung von Arzneiformulierungen der gewünschten Eigenschaften benötigt werden, z.B. Schmiermittel (Magnesiumstearat), z.B. Sprengmittel (z.B. quervernetztes Polyvinylpyrrolidon, Natriumcarboxymethylcellulose), z.B. Netzmittel (z.B. Natriumlaurylsulfat), z.B. Retardierungsmittel (z.B. Cellulose-

derivate, Polyacrylsäurederivate), z.B. Stabilisatoren, z.B. Aromen, z.B. Farbpigmente.

Flüssige Formulierungen werden ebenfalls nach Standardmethode mit pharmazeutisch gebräuchlichen Hilfsstoffen hergestellt und enthalten den Wirkstoff bzw. die beiden Wirkstoffe entweder gelöst oder suspendiert. Typische Applikationsvolumen dieser Arzneizubereitungen sind 1 bis 10 ml. Beispiele für Hilfsstoffe in diesen flüssigen Formulierungen sind: Lösungsmittel (z.B. Wasser, Alkohol, natürliche und synthetische Öle, z.B. Mittelkettige Triglyceride), Lösungsvermittler (z.B. Glycerol, Glykolderivate), Netzmittel (z.B. Polysorbat, Natriumlaurylsulfat), sowie weitere Hilfsstoffe, die zur Herstellung von Arzneiformulierungen der gewünschten Eigenschaften benötigt werden, z.B. viskositätserhöhende Mittel, z.B. pH-Wert-Korrigenzien, z.B. Süßstoffe und Aromen, z.B. Antioxidantien, z.B. Stabilisatoren, z.B. Konservierungsmittel.

15

20

30

10

5

Hauptbestandteile der Hüllen von Kapselformulierungen sind beispielsweise Gelatine oder Hydroxypropylmethylcellulose.

Pharmazeutische Hilfsstoffe, wie sie dem Fachmann geläufig sind, sind beispielsweise auch in folgendem Handbuch beschrieben: "Handbook of Pharmaceutical Excipients", Wade, A. & Weller, P.J., American Pharmaceutical Association, Washington, 2nd edition 1994.

25 Beispiel

Die Veränderungen der Serumtriglyzeride von Hunden in % nach 6 und 10 Tagen oraler Behandlung mit 0.03 mg Cerivastatin/kg oder 4 mg/kg Körpergewicht (KG) der Verbindung gemäß Beispiel 48 oder mit der Kombination der beiden Wirkstoffe in dieser Dosierung wurden untersucht. Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

Tabelle 1

Gruppe	Hunde (n)	Tag 6	Tag 10
Kontrolle	5	-14	-3
Cerivastatin 0.03 mg/kg KG	4	-10	-6
Bsp. 48 4 mg/kg KG	4	-15	-7
Cerivastatin 0.03 mg/kg + Bsp.48 4mg/kg	5	-36	-31

Die Daten wurden im einzelnen wie folgt bestimmt:

5

10

Die Serumtriglyzerid-senkende Wirkung der Substanzen wurde an Hunden beiderlei Geschlechts (Beagle, Züchter: Marshall Farms, Inc. North Rose NY, USA) geprüft. Die Hunde (9 weibliche und 9 männliche) wurden randomisiert den Gruppen zugeordnet, wobei darauf geachtet wurde, die Geschlechter gleichmäßig den Gruppen zuzuordnen.

Kontrollgruppe: 3 männliche und 2 weibliche Hunde

Cerivastatin-Gruppe: 2 männliche und 2 weibliche Hunde

Bsp. 48-Gruppe: 2 männliche und 2 weibliche Hunde

15 Kombinations-Gruppe (Cerivastatin + Bsp. 48): 3 weibliche und 2 männliche Hunde

Die Körpergewichte der Hunde betrugen bei Versuchsbeginn 8,3 bis 12,7 kg. Zur Applikation wurden die Substanzen mit Dosenfutter (Top Dog, Sniff, Soest, Germany) in einem Applikationsvolumen von 10 g/kg KG gemischt.

10

- 1) Die Kontrolltiere (n=5) erhielten die entsprechende Menge Dosenfutter ohne Substanzen
- 2) Bsp. 48 (n=4) wurde als Copräzipitat (20 mg/kg KG entsprechend einer Wirkstoffdosis von 4 mg/kg KG) mit dem Dosenfutter gemischt.
- 5 3) Cerivastatin (n=4) wurde in einer Dosis von 0,03 mg/kg KG verabreicht. Dazu wurde Cerivastatin in einem Applikationsvolumen von 0,1 ml Wasser/kg KG gelöst und die entsprechende Menge mit dem Dosenfutter gemischt.
 - 4) In der Kombination (n=5) wurden beide Substanzen entsprechend einer Dosis von 0,03 mg Cerivastatin/kg KG und 4 mg Bsp. 48/kg KG in das Dosenfutter gemischt und den Tieren verabreicht.

Die Hunde erhielten die Substanzen einmal täglich am Vormittag, anschließend erhielten die Tiere eine Haltungsdiät Hund (Sniff HD-H, Soest, Germany) ad libitum.

Zur Triglyzeridbestimmung wurde den Tieren Blut aus der V. jugularis entnommen. Die Blutentnahmen erfolgten direkt vor der ersten Substanzapplikation um 09.00 Uhr (vormittags), am Tag 6 nach Behandlungsbeginn 23 Stunden nach der Substanzapplikation und am Tag 10 nach Behandlungsbeginn 23 Stunden nach der letzten Behandlung. Das Blut wurde in heparinisierten Monovetten LH aufgenommen und zentrifugiert. Die Triglyzeride im Plasma wurden enzymatisch mit einem handelsüblichen Testkit (Boehringer Mannheim, Germany) an einem EPOS-Analyzer (Eppendorf Gerätebau, Netheler und Hinz, Hamburg, Germany) bestimmt.

Berechnet wurden die individuellen Differenzen der Plasmatriglyzeridkonzentrationen nach Behandlung zu den entsprechenden Vorwerten vor der ersten Substanzapplikation, diese wurden gemittelt und als prozentuale Änderung vom Vorwert angegeben.

5

10

15

20

Patentansprüche

 Verwendung einer Kombination aus mindestens einem MTP-Inhibitors als Komponente A der allgemeinen Formel (A1)

$$\begin{array}{c|c}
R^3 & R^1 \\
R^4 & N & R^2 \\
C & R^5 \\
R & R^6
\end{array}$$
(A1)

in welcher

R¹ und R² unter Einbezug der sie verbindenden Doppelbindung gemeinsam einen Phenyl- oder Pyridylring oder einen Ring der Formel

worin

R8 Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R³ und R⁴ unter Einbezug der sie verbindenden Doppelbindung gemeinsam einen Phenylring oder einen 4- bis 8-gliedrigen Cycloalken- oder Oxocycloalken-Rest bilden,

wobei alle unter R¹/R² und R³/R⁴ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Trifluormethyl, Carboxy, Hydroxy, durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Koh-

WO 01/00183 PCT/EP00/05410

lenstoffatomen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das seinerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann,

5

D für Wasserstoff, Cycloalkyl mit 4 bis 12 Kohlenstoffatomen oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 12 Kohlenstoffatomen steht,

10

120

E für die -CO- oder -CS-Gruppe steht,

L für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht oder für eine Gruppe der Formel -NR⁹ steht,

15

worin

R⁹ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls durch Hydroxy oder Phenyl substituiert ist,

20

R⁵ für Phenyl oder für einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten oder ungesättigten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht,

25

wobei die Cyclen gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Nitro, Carboxy, Halogen, Cyano oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes

30

Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

und/oder die Cyclen gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel - OR¹⁰ oder -NR¹¹R¹² substituiert sind,

worin

R¹⁰ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R¹¹ bzw. R¹² gleich oder verschieden sind und Phenyl, Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -NR¹³R¹⁴ substituiert ist,

worin

20

15

5

10 -

R¹³ und R¹⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten,

25 R⁶ für Wasserstoff, Carboxy oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen steht, oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht, das gegebenenfalls durch Hydroxyl oder durch eine Gruppe der Formel -O-CO-R¹⁵ substituiert ist,

30

worin

10

15

25

Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 22 Kohlenstoffatomen bedeutet, die gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -OR¹⁶ substituiert sind,

worin

R¹⁶ Wasserstoff, Benzyl, Triphenylmethyl oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R⁷ für Wasserstoff steht oder

R⁶ und R⁷ gemeinsam für die Gruppe der Formel =O stehen,

20 oder der allgemeinen Formel (A2)

$$\begin{array}{c|c}
A & Z & R^3 \\
\hline
D & E & R^1 & R^2 \\
\end{array}$$
(A2)

in welcher

A für einen Rest der Formel

steht,

worin

10

L und M gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Carboxyl, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxycarbonyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

15

- Q ein Stickstoffatom oder die -CH-Gruppe bedeutet,
- T eine Gruppe der Formel -SO₂ oder -CO oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

20

V ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeuten, die gegebenenfalls durch Halogen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R⁹ Trifluormethyl, Benzyl oder einen 5- bis 7-gliedrigen, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteratomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, der gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Phenyl, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder eine Gruppe der Formel -S(O)_a-R¹⁰ bedeutet,

worin

a eine Zahl 0, 1 oder 2 bedeutet,

R10 geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeutet, die gegebenenfalls durch geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch Aryl oder Aroyl mit jeweils bis zu 10 Kohlenstoffatomen substituiert sind, die ihrerseits bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Trifluormethyl oder durch geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen substituiert sein können, oder

10

5

15

20

25

30

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeutet, die gegebenenfalls durch Halogen, Hydroxy, Trifluormethyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

5 .

D und E gleich oder verschieden sind und

für Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Hydroxy, Carboxyl oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen,

10

Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht,

15

 R^1

für Cycloalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen steht, oder für Phenyl steht, das gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

20

R² für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,

25

R³ für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5
Kohlenstoffatomen steht, oder
für Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen steht, oder
für Phenyl oder für einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht,
die gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Nitro, Phenyl, Hydroxy oder durch geradkettiges oder ver-

30

10

15

20

9

zweigtes Alkyl oder Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R⁴ für Wasserstoff oder für eine Gruppe der Formel -CH₂-OH oder CH₂O-CO-R¹¹ steht,

worin

R11 Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8
Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls
bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy,
Cyano oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy
mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

oder der allgemeinen Formel (A3)

$$D-H_{2}C = \begin{cases} O & R^{3} \\ NR^{2}-C & -R^{4} \end{cases}$$
 (A3)

in welcher

D für einen Rest der Formel

$$\mathbb{R}^7$$
 \mathbb{R}^5 oder \mathbb{R}^{10} \mathbb{R}^8 \mathbb{R}^9 steht,

worin

T ein Stickstoffatom oder die -CH-Gruppe bedeutet,

10

15

20

25

30

R ⁶ , R ⁷ , R ¹⁰ und R ¹¹ gleich oder verschieden sind und
Wasserstoff, Trifluormethyl, Halogen oder geradkettiges oder
verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlen-
stoffatomen bedeuten.

R⁵, R⁸ und R⁹ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Halogen substituiert ist,

oder im Fall, dass T für ein Stickstoffatom steht, R⁵ auch Benzyl bedeuten kann,

E und L gleich oder verschieden sind und

für Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Hydroxy, Carboxyl oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen,

R¹ für Cycloalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen steht, oder für Phenyl steht, das gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Cyano, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

R² für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,

10

15

20

25

8

R³ für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen steht, oder

für Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen steht, oder

für Phenyl oder für einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht, die gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Nitro, Phenyl, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R⁴ für Wasserstoff oder für eine Gruppe der Formel -CH₂-OH oder CH₂O-CO-R¹² steht,

worin

R12 Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8
Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls
bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy,
Cyano oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy
mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

oder der allgemeinen Formel (A4)

$$A-CH_2 \xrightarrow{D} \stackrel{L}{E} \stackrel{R^1}{R^1}$$
 (A4)

in welcher

A für einen Rest der Formel

steht,

worin

R³, R⁴, R⁶ und R⁷ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, die gegebenenfalls durch Halogen, Hydroxy oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

T, V, X und Y gleich oder verschieden sind und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeuten,

R⁵ und R⁸ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Halogen, Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, die gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, oder durch einen 5- bis 6-gliedrigen, aromatischen, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O, oder durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert sind, wobei die Cyclen ihrerseits bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu

10

5

15

20

25

3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O, oder durch Phenyl, Benzyl, Halogen, Hydroxy, Carboxyl oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sein können, oder

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 7gliedrigen aromatischen, gegebenenfalls benzokondensierten
Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N
und/oder O bedeuten, die gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich
oder verschieden durch Halogen, Phenyl, Trifluormethyl,
Hydroxy, Carboxyl oder durch geradkettiges oder verzweigtes
Alkyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6
Kohlenstoffatomen oder durch eine Gruppe der Formel
-(CO)_a-NR⁹R¹⁰substituiert sind,

worin

a eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten,

D und E gleich oder verschieden sind und

für Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Hydroxy, Carboxyl oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen,

R¹ für Wasserstoff oder Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen steht, oder

5

10

15

20

25

30

für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 8 Kohlenstoffatomen steht, die gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, Phenyl oder durch einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O substituiert sind, oder für Phenyl oder einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocylcus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht, wobei die Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Phenyl, Trifluormethyl oder geradkettiges oder

verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder durch eine Gruppe der Formel -NR¹¹R¹²

substituiert sind,

worin

15

10

5

 R^{11} und R^{12} die oben angegebene Bedeutung von R^9 und R^{10} haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

20

- L für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht,
- R² für Mercapto, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen oder für die Gruppe der Formel

25

steht,

worin

10

20

25

- R13 Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,
- R14 Wasserstoff, Phenyl oder einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet,
- Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert ist,

oder der allgemeinen Formel (A5)

in welcher

A, D, E, G, L und M gleich oder verschieden sind und

für Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Carboxy, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen, das seinerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann,

R¹ und R² gleich oder verschieden sind und

10

15

20

für Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen stehen, das gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

für Phenyl stehen, das gegebenenfalls durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert ist, oder

R¹ und R² gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom einen 4-8 gliedrigen Cycloalkylring bilden

und

R³ für Phenyl steht, das gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Nitro, Carboxy, Halogen, Cyano oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 kohlenstoffatomen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, und/oder gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -OR⁴ oder -

worin

NR⁵R⁶ substituiert ist.

25

30

- R⁴ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,
- R⁵ bzw. R⁶ gleich oder verschieden sind und Phenyl, Wasserstoff oder

10

15

20

25

geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -NR⁷R⁸ substituiert ist,

worin

 ${\rm R}^7\,{\rm und}\,{\rm R}^8$ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder der allgemeinen Formel (A6)

in welcher

A, D, E, G, L und M gleich oder verschieden sind und

für Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Carboxy, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen, das seinerseits durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann,

10

15

20

25

R¹ und R² gleich oder verschieden sind und

für Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen stehen, das gegebenenfalls durch Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

für Phenyl stehen, das gegebenenfalls durch Halogen oder Trifluormethyl substituiert ist, oder

R¹ und R² gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom einen 4-8 gliedrigen Cycloalkylring bilden

und

für Phenyl steht, das gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Nitro, Carboxy, Halogen, Cyano oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 kohlenstoffatomen oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, das gegebenenfalls durch Hydroxy, Carboxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert ist, und/oder gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -OR⁴ oder -NR⁵R⁶ substituiert ist.

worin

- R⁴ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,
- R⁵ bzw. R⁶ gleich oder verschieden sind und Phenyl, Wasserstoff oder

10

15

20

geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch eine Gruppe der Formel -NR⁷R⁸ substituiert ist,

worin

R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl
mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen bedeuten,

gegebenenfalls in einer isomeren Form und deren Salze

mit HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren als Komponente B zur Herstellung von Arzneimitteln für die Prophylaxe und/oder Behandlung von Herzkreislauferkrankungen.

- Verwendung einer Kombination gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Bekämpfung oder Prophylaxe von Herzkreislauferkrankungen, die mit metabolischen Erkrankungen oder Defiziten assoziiert sind.
- 3. Verwendung einer Kombination gemäß Anspruch 2 zur Bekämpfung von Arteriosklerose, Erkrankungen der Herzkranzgefäße, erhöhten Serumlipiden, Hypercholesterinämie, Hypertriglyceridämie und Mischformen, die mit erhöhtem VLDL bzw. LDL und/oder erhöhten Chylomikronen kombiniert sind sowie von Syndrom X.
- 30 4. Verwendung einer Kombination gemäß Anspruch 2 zur Behandlung von sekundären Hypercholesterinämien und sekundären Hypertriglyceridämien,

die gegebenenfalls assoziert sind mit Apoliprotein E-Polymorphismus, Adipositas, Chylomikronämie und Chylomikronämie-Syndrom, Nierensuffizienz, chronischer Nierensuffizienz, Nephrotischem Syndrom, Diabetes mellitus Typ II sowie mit Hepatomen und Plasmazytomen.

5

- Verwendung einer Kombination gemäß Anspruch 2 dadurch gekennzeichnet, 5. dass sie als Komponente A eine Verbindung der allgemeinen Formel (A1) enthält.
- Verwendung einer Kombination gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, 10 6. dass sie als Komponente A eine Verbindung der Beispiele 1 – 119 enthält.
 - Verwendung einer Kombination gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, 7. dass sie als Komponente A eine Verbindung der Beispiele 92 – 119 enthält.

15

Verwendung einer Kombination gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, 8. dass sie als Komponente A eine Verbindung der Beispiele 48 oder 80 enthält.

20

Arzneimittel enthaltend eine Kombination aus einem MTP-Inhibitor als 9. Komponente A und einem HMG-CoA-Reduktase-Inhibitor als Komponente B gemäß Anspruch 1 und gegebenenfalls eine oder mehrere weitere geeignete Komponenten.

25

Arzneimittel gemäß Anspruch 9 dadurch gekennzeichnet, dass es als 10. Komponente A die Wirkstoffe 2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido]2,3b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamid oder 2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrimido[1,2-a]indol-10-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamid enthält und als Komponente B die Wirkstoffe Atorvastatin, Cerivastatin, Simvastatin, Pravastatin, Lovastatin, Fluvastatin, Itavastatin oder ZD 4522 enthält. 30

11. Arzneimittel gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass es als Komponente A die Verbindung (2S)-2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethyl-pyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)-phenyl]-N-(2-(1R)-hydroxy-1-phenyl-ethyl)-acetamid enthält.

5

12. Verfahren zur Herstellung von Arzneimitteln gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass man die Komponenten A und B mit Hilfs- und Trägerstoffen und gegebenenfalls mit weiteren Komponenten in eine geeignete Applikationsform überführt.

10

Translation

PATENT COOPERATION TRE

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

8

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference Le A 33 846-WO Sto	FOR FURTHER ACTION		TransmittalofInternational Preliminary ort (Form PCT/IPEA/416)			
International application No.	International filing date (day/n	onth/year) Pri	ority date (day/month/year)			
PCT/EP00/05410	13 June 2000 (13.0	5.00)	25 June 1999 (25.06.99)			
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 31/00						
Applicant	BAYER AKTIENGESEL	LSCHAFT				
This international preliminary exam and is transmitted to the applicant ac This REPORT consists of a total of	ecording to Article 36.		al Preliminary Examining Authority			
amended and are the basis fo 70.16 and Section 607 of the	ied by ANNEXES, i.e., sheets of r this report and/or sheets contain Administrative Instructions und the state of sheets.	ning rectifications	aims and/or drawings which have been made before this Authority (see Rule			
This report contains indications relating to the following items: I Sasis of the report II Priority III Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability IV Lack of unity of invention V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement VI Certain documents cited VII Certain defects in the international application VIII Certain observations on the international application						
Date of submission of the demand	Date o	f completion of thi	s report			
14 December 2000 (14.	.12.00)	02 Octol	per 2001 (02.10.2001)			
Name and mailing address of the IPEA/EP	Author	ized officer				
Facsimile No	Teleph	Telephone No.				

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

 		_
national	application	No

PCT/EP00/05410

1. I	I. Basis of the report						
1. With regard to the elements of the international application:*							
	the international application as originally filed						
	\boxtimes	the desc	ription:	,			
		pages	1-59	, as originally filed			
		pages		, filed with the demand			
		pages	, filed with the letter of	<u> </u>			
	\boxtimes	the clain	ns:				
		pages		, as originally filed			
		pages	, as amended (together with any	statement under Article 19			
		pages		, filed with the demand			
		pages	, filed with the letter of				
		the draw					
	ш	pages	······································	, as originally filed			
		pages		, filed with the demand			
		pages	, filed with the letter of				
	П.	- ho coque	nce listing part of the description:				
	u	pages	ice isting part of the description.	as originally filed			
		pages -					
		pages	, filed with the letter of				
3.	the in These	the lang the lang the lang or 55.3	guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b) guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). guage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examinal). to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international applications.	which is: b)). ation (under Rule 55.2 and/			
	prelin	-	camination was carried out on the basis of the sequence listing:				
	contained in the international application in written form.						
	filed together with the international application in computer readable form.						
	furnished subsequently to this Authority in written form.						
	furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the						
	Ш		atement that the subsequently furnished written sequence listing does not go bey tional application as filed has been furnished.	ond the disclosure in the			
			atement that the information recorded in computer readable form is identical to the varnished.	written sequence listing has			
4.		The am	nendments have resulted in the cancellation of:				
			the description, pages				
			the claims, Nos.				
			the drawings, sheets/fig				
5.		This rep	port has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	have been considered to go			
*	in th	acement s is report 70.17).	sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation und as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contai	ler Article 14 are referred to in amendments (Rule 70.16			
**	* Any i	replacem	ent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to th	is report.			
				and many from town and once on the last			

INTERNATIONAL PREDMINARY EXAMINATION REPORT

III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability					
1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of:					
		the entire international application.			
	\boxtimes	claims Nos 1-9, 12 (in part)			
	becaus	se:			
		the said international application, or the said claims Nos			
		the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):			
		the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.			
		no international search report has been established for said claims Nos			
2.	 A meaningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid sequence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions: the written form has not been furnished or does not comply with the standard. the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard. 				

INTERNATIONAL PRED...INARY EXAMINATION REPORT

III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability					
1. The indus	e questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be ustrially applicable have not been examined in respect of:	non obvious), or to be			
	the entire international application.				
\boxtimes	claims Nos. 1-9, 12(inpart)				
becau					
	the said international application, or the said claims Nos relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination	n (specify):			
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos.				
	are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):				
	the claims, or said claims Nos are so income the description that no meaningful opinion could be formed.	adequately supported			
\boxtimes	no international search report has been established for said claims Nos. 1-9, 12(inpart)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
2. A mea	eaningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleouence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:	ide and/or amino acid			
	the written form has not been furnished or does not comply with the standard.				
	the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.				

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: Box III

The international preliminary examination does not cover the parts of the claims in respect of which no international search report was established (PCT Rule 66.1(e)). The examination focuses on the parts relating to the compounds/products and compositions specified in Claims 10 and 11 and in Examples 1, 2, 4, 5, 7-9, 11-13, 21, 22, 34, 36, 39-42, 45-72, 74-90, 92-104, 106-112, 118 and 119 (as indicated in the search report), with due consideration having been given to the inventive concept underlying the application.

citations and explanations supporting such statement		Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
--	--	---

. Statement			
Novelty (N)	Claims	10, 11; 1-9, 12 (in part)	YES
	Claims		_ NO
Inventive step (IS)	Claims	10, 11; 1-9, 12 (in part)	YES
	Claims		_ NO
Industrial applicability (IA)	Claims	10, 11; 1-9, 12 (in part)	_ YES
	Claims		NO

- 2. Citations and explanations
 - 1. Reference is made to the following documents:

D1: WO-A-98/23593 (PFIZER), 4 June 1998

D2: WO-A-98/50028 (BRISTOL-MYERS SQUIBB), 12 November 1998

2. The claimed combination of the selected MTP inhibitors according to Claims 10 and 11 and the examples cited in Box III above with a HMG-CoA reductase inhibitor known from D1 or D2 is not obvious. Documents D1 and D2 disclose combinations of HMG-CoA reductase inhibitors with other MTP inhibitors for the purpose of reducing serum lipid, cholesterol and triglyceride levels, and also describe the treatment of associated diseases such as arteriosclerosis, hypercholesterolemia, diabetes and adiposity (see D1, Claims 44-49, and D2, Claims 1, 16-18 and 22). Taking into account the restriction indicated in Box III above, the subject matter of Claims 1-12 therefore appears to be novel and inventive (PCT Article 33(2) and (3)), particularly since the claimed synergistic effect is clearly demonstrated by the examples.

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- 1. As indicated in the search report, only a small number of the compounds according to Claims 1-9 and 12 meet the requirements of PCT Articles 5 and 6 relating to sufficient disclosure and adequate support in the description (see Box III above).
- 2. The reference to the substance ZD 4522 in Claim 10 is not clear because the chemical structure of the substance cannot be deduced from the designation given. Claims should be clear enough to obviate the need for reference to other sources of information.
- 3. Claim 4 cannot be considered clear because "renal sufficiency" is not something that requires treatment.
- 4. In Claim 1, formula (A5) and the details relating to it correspond exactly to formula (A6). The passage concerning formula (A6) therefore seems redundant.
- 5. Examples 113-118 are not covered by the claims (second nitrogen atom in the ring). This inconsistency between the claims and the description creates uncertainty regarding the subject matter for which protection is sought, and consequently the claims are not clear (PCT Article 6).
- 6. Claims 6-8 refer to the examples and do not include details of the claimed substances. The said claims therefore fail to meet the requirement of PCT Article 6 in conjunction with PCT Rule 6.3(b), according to which every independent claim must include all the technical features that are necessary for the definition of the invention.

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D **0 4 OCT 2001**WIPO PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen	n des Anmelders oder Anwalts		alaba Minat			
Le A 33 84		WEITERES VORGI	Siene Μίπτειι vorläufigen	lung über die Übersendung des internationalen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)		
1	es Aktenzeichen	Internationales Anmelded	edatum(Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)		
PCT/EP00/	/05410	13/06/2000		25/06/1999		
A61K31/00	e Patentklassifikation (IPK) oder n)	nationale Klassifikation und	d IPK			
Anmelder						
BAYER AK	CTIENGESELLSCHAFT et	al.				
Dieser in Behörde	internationale vorläufige Prüfu e erstellt und wird dem Anme	ungsbericht wurde von elder gemäß Artikel 36 (der mit der internation übermittelt.	nalen vorläufigen Prüfung beauftragten		
2. Dieser B	BERICHT umfaßt insgesamt	6 Blätter einschließlich	n dieses Deckblatts.			
und/ Beh	Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT)					
Diese Ar	nlagen umfassen insgesamt	Blätter:	·			
	· .					
E	 ✓ Mangelnde Einheitlichkei ✓ Begründete Feststellung gewerblichen Anwendbai ✓ Bestimmte angeführte Ur ✓ Bestimmte Mängel der in ✓ Bestimmte Bemerkungen 	Gutachtens über Neuhei it der Erfindung nach Artikel 35(2) hins irkeit; Unterlagen und E nterlagen nternationalen Anmeldu	sichtlich der Neuheit, o Erklärungen zur Stützu ung	keit und gewerbliche Anwendbarkeit der erfinderischen Tätigkeit und der ung dieser Feststellung		
Datum der Einre	reichung des Antrags		Datum der Fertigstellung	g dieses Berichts		
14/12/2000			02.10.2001			
Name und Post Prüfung beauftr	tanschrift der mit der internationa ragten Behörde:	ılen vorläufigen	Bevollmächtigter Bedien	Steter GISCHES MIEVE		
D-l	nagion Benorde. urropäisches Patentamt -80298 München el. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 e ex: +49 89 2399 - 4465	epmu d	Markopoulos, E Tel. Nr. +49 89 2399 865	Sept.		
			Tel. 101. 449 69 2399 663	58		

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/05410

I.	Grun	dlage	des	Berichts	2
••	~ : ~ :	u.uqc	403		

1.	Au ein	Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (<i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): Beschreibung, Seiten:</i>					
	1-5	59	ursprüngliche Fassung				
	Pat	Patentansprüche, Nr.:					
	1-1	2	ursprüngliche Fassung				
2.	die unt	internationale Anme er diesem Punkt nicl	e: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der eldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern anderes angegeben ist.				
		gereicht; dabei hand	·				
		die Sprache der Üb Regel 23.1(b)).	persetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach				
		die Veröffentlichung	gssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).				
		die Sprache der Üb ist (nach Regel 55.2	ersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden 2 und/oder 55.3).				
3.	Hins inte	sichtlich der in der in rnationale vorläufige	ternationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:				
		in der internationale	en Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.				
		zusammen mit der	internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.				
		bei der Behörde na	chträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.				
		bei der Behörde na	chträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.				
			das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den t der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.				
		Die Erklärung, daß Sequenzprotokoll e	die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen ntsprechen, wurde vorgelegt.				
١	Aufg	grund der Änderunge	en sind folgende Unterlagen fortgefallen:				
		Beschreibung,	Seiten:				
		Ansprüche,	Nr.:				
		Zeichnungen,	Blatt:				

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/05410

5		Diocor Poright jot ohno Porijekojektigung (von einigen) der Änderungen erstellt werden der ill
J.		Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).
		(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).
6.	Etwa	aige zusätzliche Bemerkungen:
III.	Keir	ne Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
 Folgende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die erfinderischer T\u00e4tigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich 		ende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf derischer Tätigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:
		die gesamte internationale Anmeldung.
	×	Ansprüche Nr. 1-9, 12 (teilweise).
Ве	grün	dung:
		Die gesamte internationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. beziehen sich auf den nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht (genaue Angaben):
		Die Beschreibung, die Ansprüche oder die Zeichnungen (<i>machen Sie hierzu nachstehend genaue Angaben</i>) oder die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte (<i>genaue Angaben</i>):
		Die Ansprüche bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung gestützt, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte.
		Für die obengenannten Ansprüche Nr. 1-9, 12 (teilweise) wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.
	und/	sinnvolle internationale vorläufige Prüfung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der Nukleotid- oder Aminosäuresequenzen nicht dem in Anlage C der Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard oricht:
		Die schriftliche Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.
		Die computerlesbare Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.
/ .	Begr gewe	ündete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der erblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP00/05410

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche
Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ja: Ansprüche
Nein: Ansprüche
Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ja: Ansprüche
Nein: Ansprüche
Nein: Ansprüche
Nein: Ansprüche
-

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt

. . .

Zu Punkt III

Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit

Da für Teile der vorliegenden Patentansprüche kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, sind diese Teile nicht Gegenstand der internationalen vorläufigen Prüfung (Regel 66.1(e) PCT). Die Prüfung richtet sich auf die Teile betreffend die in den Ansprüchen 10 und 11 und in den Beispielen 1, 2, 4, 5, 7-9, 11-13, 21, 22, 34, 36, 39-42, 45-72, 74-90, 92-104, 106-112, 118, 119 (wie laut Recherchenbericht) angegebenen Verbindungen/Produkte und Zusammenstellungen unter angemessener Berücksichtigung der erfinderischen Idee, die der Anmeldung zugrundeliegt.

Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Regel 66.2(a)(ii) hinsichtlich der Neuheit, dr erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

D1: WO 98 23593 A (PFIZER) 4. Juni 1998

D2: WO 98 50028 A (BRISTOL-MYERS SQUIBB) 12. November 1998

2. Da die beanspruchte Kombination der ausgewählten MTP-Inhibitoren laut Anspruch 10 und 11 und den oben erwähnten Beispielen (s. Punkt III) mit einem HMG-CoA-Reduktase-Inhibitor aus den beiden Dokumenten D1 und D2, welche Kombinationen von HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren mit anderen MTP-Inhibitoren zur Senkung von Serumlipiden, Cholesterin und Triglyzeriden, und in weiterer Folge zur Behandlung von damit zusammenhängenden Erkrankungen wie beispielsweise Arteriosklerose, Hypercholesterinämie, Diabetes und Adipositas offenbaren (D1: Ansprüche 44-49; D2: Ansprüche 1, 16-18, 22), nicht ersichtlich ist, scheint der Gegenstand der Ansprüche 1-12, und zwar unter Berücksichtigung der unter Punkt III angegebenen Einschränkung, neu und erfinderisch zu sein (Art. 33(2) und (3) PCT) zudem auch der angeführte synergistische Effekt mittels Beispiel eindeutig belegt wird.

Zu Punkt VIII

Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

- 1. Wie schon im Recherchenbericht festgestellt wurde, erfüllt nur ein kleiner Anteil der in den Ansprüchen 1-9 und 12 angegebenen Verbindungen die Erfordernisse der Artikel 5 und 6 PCT in Bezug auf ausreichende Offenbarung bzw. Stütze durch die Beschreibung (s. auch Punkt III).
- 2. Anspruch 10 ist nicht klar in Bezug auf die Substanz ZD 4522, da die chemische Struktur der Substanz nicht aus der angegebenen Bezeichnung abgeleitet werden kann. Die Ansprüche sollten so klar sein, daß keine weitere Informationsquelle erforderlich ist.
- 3. Desweiteren kann Anspruch 4 nicht als klar erachtet werden. Nierensuffizienz bedarf keiner Behandlung.
- 4. In Anspruch 1 entspricht die Formel (A5) und die dazugehörigen Angaben exakt der Formel (A6), sodaß die Passage betreffend die Formel (A6) überflüssig erscheint.
- 5. Die Ausführungsbeispiele 113-118 fallen nicht unter die vorliegenden Ansprüche (zweites Stickstoffatom im Ring). Dieser Widerspruch zwischen den Ansprüchen und der Beschreibung führt zu Zweifeln bezüglich des Gegenstandes des Schutzbegehrens, weshalb die Ansprüche nicht klar sind (Artikel 6 PCT).
- 6. Da sich die unabhängigen Ansprüche 6-8 auf die Beispiele beziehen und keine Angabe bezüglich des Merkmals der beanspruchten Substanzen enthalten, entsprechen sie nicht dem Erfordernis des Artikels 6 PCT in Verbindung mit Regel 6.3 b) PCT, daß jeder unabhängige Anspruch alle technischen Merkmale enthalten muß, die für die Definition der Erfindung wesentlich sind.

F TENT COOPERATION TREA (

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

Тο

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT

2011 South Clark Place Room CP2/5C24

Arlington, VA 22202 ETATS-UNIS D'AMERIQUE

in its capacity as elected Office

Date of mailing (day/month/year) 19 February 2001 (19.02.01)

International application No. PCT/EP00/05410

International filing date (day/month/year) 13 June 2000 (13.06.00) Applicant's or agent's file reference Le A 33 846-WO Sto

Priority date (day/month/year)
25 June 1999 (25.06.99)

Applicant

GRÜTZMANN, Rudi et al

ĺ	1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
ŀ		X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
		14 December 2000 (14.12.00)
		in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
ı		
	2.	The election X was
		was not
l		made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).
l		
ı		
l		
١		
		,
İ		

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Authorized officer

F. Baechler

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

